⑩日本国特許庁(JP)

① 特許出願公表

@ 公表特許公報(A)

昭63-503007

の小夫	昭和63年(1022)1	1日 2	
50 A AX	PH40034-1	1300/1	171 /	\Box

@Int_Cl_4	識別記号	審 査 請 求 未請求	-11/100/11/12
G 01 N 33/58	A - 8305-2G	子 通 明 示 不謂水	部門(区分) 6(1)
C 07 H 21/04 C 12 Q 1/68	6807-4B		
G 01 N 33/50	6807-4B P-8305-2G		(全8頁)

Ø発明の名称 DNAプ

DNAプロープおよびその調製方法

②特 願 昭62-500537

 魯翻訳文提出日 昭62(1987)8月27日

❷国 際 出 願 PCT/JP86/00662

@国際公開番号 WO87/04165

國国際公開日 昭62(1987)7月16日

砂発 明 者 村 尾 康 雄 砂発 明 者 保 坂 俊太郎 砂発 眀 者 三浦 久 美 子 创出 厦 東レ株式会社 人

神奈川県鎌倉市津西1-31-17 東京都三臨市深大寺3865

神奈川県藤沢市大鋸3-5-18

東京都中央区日本橋室町2丁目2番1号

②代理人 并理士 谷川 英次郎 ③指定国 AT(広域特許), BE()

AT(広域特許),BE(広域特許),CH(広域特許),DE(広域特許),FR(広域特許),GB(広域特許),IT (広域特許),JP,LU(広域特許),NL(広域特許),SE(広域特許)

誇 求 の 範 囲

1. 検出しようとする D N A 又は R N A に 相補的な 単類 D N A 断 片 と、 非 放射性マーカー 又は 非 放射性 マーカー を結合することができる 官能益を有する 二重 鎖 D N A 断 片とを合む D N A ブローブ。

2. 検出しようとする DNA 又は RNA に相補的な単鎖 断片以外の領域が実質的に全て二重額であることを特徴 とする請求の範囲第 1 項配盤の DNA ブローブ。

3. 検出しようとする DNA 又はRNA に相補的な単銅 DNA 所片以外の領域がバクテリオファージ由来である ことを特徴とする 請求の範囲第1項又は第2項記載の D NA ブローブ。

4. バクテリオファージは M I 3 である 請求の範囲係 3 羽記載の D N A ブローブ。

5. 検出しようとする DNA 又は RNA に相補的な単級DNA 所片を含む 第1 の単類 DNA を提供する工程と、
第1 の単類 DNA の、検出しようとする DNA 又は RNA に相補的な QR域を 有し、 非放射性マーカー 又は 非放射性マーカー を結合することができる 官能 基を有する 第2 の単類 DNA を 第1 の単類 DNA とハイブリダイズさせる 工程とを含む DNA プローブの 四駆方法。

6 . 祭 1 の単類 D N A の、検出しようとする D N A 又は R N A に 相補的な D N A 断 F 以外の 倒域はバクテリオ ファージ由来であることを特徴とする 請求の 範囲第 5 項 記載の方法。

7. バクテリオファージはM13であることを特徴とする請求の範囲第5項記載の方法。

8. 第2の単級DNAは非放射性マーカーを結合することができる官能基を有し、ハイブリダイゼーション後に 非放射性マーカーを駄官能基に結合する工程をさらに合 ひことを特徴とする請求の範囲第5項ないし第7項のい ずれか1項に配載の方法。

9. 検出しようとする DNA 又は RNA に相補的な単約 DNA 断片を含む 第1の 単類 DNA を提供する工程と、第1の単類 DNA の、検出しようとする DNA 又は RNA に相補的な単類 DNA 断片以外の領域上に、駄領域を検型として 用い、 非放射性 マーカー 又は 非放射性 マーカーを結合する ことができる 官能基を有する ヌクレオチドを用いて 相補 DNA を形成する 工程とを合む DNA プローブの調整方法。

LO、第1の単類DNAの、検出しようとするDNA又はRNAに相補的なDNA既片以外の領域はバクテリオファージ由来であることを特徴とする請求の範囲第8項
RMの内は

11. バクテリオファージはM13であることを特徴と する確求の範囲第10項記憶の方法。

12. 第2の単類DNAは非放射性マーカーを結合する ことができる官能基を有し、相補DNA形成後に抑放射 性マーカーを該官能基に結合する工程をきらに含むこと を特徴とする請求の範囲的9項ないし第11項のいずれ か1項に記載の方法。

明 和 日本

DNAプロープ及びその質製方法

技術分野

この発明は、ウイルス、微生物又は動植物等に由来するDNA又はRNAを検出し又は定量するために用い られるDNAプローブに関する。

背景技術

DNA又はRNAの塩基配列は、そのDNA又はRNAを含むウイルス又は生物にとって固有のものである。DNAやRNAはそれに相補的なDNA又はRNAとハイブリダイズして二重額を形成する。最近、この性質を利用してDNAやRNAを検出又は定量するためにDNAプローブが用いられている。

従来、DNAプローブは、検出しようとするウイルス、 鞍生物又は動植物のDNA又はRNAに相補的な DNA又はRNAに相補的な DNA又はRNAに相補的な DNA又はRNAを与ベルで直接機識することによって 類似されている。 最も高感度の機動は放射線 触である。 しかしながら、放射標準は感度が高いほど半減期が短く、取扱いが危険であり、特殊な高価な設備が必要であるという欠点を有する。 従って、非放射性マーカーでプローブを構造することが望まれる。

最近、ビオチン-アビジン結合を用いた砂素ラベルが用いられている。アビジンは邵白中に含まれる分子量 68000 の均器性タンパク質であり、分子量244のビオチンと高い銀和性を有しており、その銀和定数は10.0°

は、という高さである。解素による極いは、検出しようとするDNA又はRNAに相補的なDNAプローブを、これとのハイブリダイゼーションをその低分子量の後にあまり助容しないピオチンで提識し、DNAプローブを検出しようとするDNA又はRNAとハイブリダイズさせた後にアピジン・酵素給合体をアピジン・ピオチン結合を利用して結合させることによって行なわれる。

DNAをピオチンで複数するための公知の方法は、 デオキシリボヌクレアーゼ及びDNAボリメラーゼの存在下でDNAを創立するヌクレオチドをピオチン結合ヌクレオチドに置換するニックトランスレーション法及びフェトピオチン(BRESA社製)を光照射下にDNAと反応させる方法を包含する。

抗原抗体反応もまたDNAプローブを認識するために用いられる。この力法では、DNAを免ずビオチン、フルオレセイン又はN-アセトキシー2-アセチルアミノフルオレン等のハブテンで傾泊し、検出しようとするDNA又はRNAを検出する。

化学的に合成されたものを除き、従来のDNAプローブのほとんどは二重類である。従って、DNAプローブを検出しようとするDNA又はRNAとハイブリ

ダイズする際に、アルカリ処理又は熱処理によってDNAプローブを一本銀に変性させなければならない。さらに、検出しようとするDNA又はRNAに相補的なDNA目身が組織されるので、相補性が低下し、その結果ハイブリダイゼーションが助けられて検出感度が低下する。特に、DNAプローブが酵素のような高分子量物質によって直接模談される場合には、ハイブリダイゼーションが多しく効度される。

さらに、検出しようとするDNA又はRNAとは異なる起観のDNA又はRNAがしばしば被検女料中に超入する。ベクターを用いて製造されたDNAがDNAプローブとして用いられる場合には、ベクター由来のDNA領域は適合十分には除去されていない。従って、被検女料にベクターと同一起観のDNA又はRNAが優別していると、その選入DNA又はRNAが偽別性として検出される。

発明の開示

使って、この発明の目的は、検出感度が高く、取扱いが安全であり、筋梗に使用することができるDNAプロープを提供することである。

この発明のこの目的及び他の目的は、検出しようとするDNA又はRNAに対して相補的な単類DNA断片と、非放射性マーカー又は非放射性マーカーを結合することができる官能甚を有する二重類DNA断片を含むDNAプローブを提供することによって達成される。

この発明によると、検出しようとするDNA又はR NAとのハイブリダイゼーションに関与しない二重頻値 **城が開路されているので、検出しようとするDNA又は** RNAに相補的なDNA断片は元の状態にあり、ハイブ リダイゼーションが頻識によって全く妨害されず、従っ て検出感度が高い。さらに、検出しようとするDNA又 はRNAとのハイブリダイゼーションに供されるDNA 断片以外の領域は二重額でありいずれのDNA又はRN Aともハイブリダイズしないので、DNAプローブのニ 重鈎領域と同一起駅のDNA又はRNAが被検試料中に 混入していても、その提入物はDNAプローブとハイブ リダイズしないので偽腐性がもたらされない。この発明 のDNAプローブの、検出しようとするDNA又はRN Aに相補的な領域は単鎖であるので、使用前にブローブ を変性させる必要がなく、従って筋梗に使用できる。こ の発明のDNAプローブは放射性線路を利用しないの で、プローブの取扱いが安全であり特殊な設備を必要と しない。この発明のDNAプローブが、非放射性マー カーを結合することができる官能基を有する場合には、 DNAブローブは酢素で皮抜機能することができる。こ れは単に侵利なだけでなく、それぞれ異なるマーカーで 標識されたこの発明のDNAプローブの配合物を用いる ことによって未知のDNA又はRNAを同定することも 可能になる。

図面の簡単な説明

図、ボッリヌス菌、ブルセラ菌、赤痢菌、限炎ビブリオ菌、ベスト菌、大脳菌、カンピロバクターのような部菌;カンジダのような酵母;ブラスモディウム;梅毒トレポネマのような丸ピロヘータ:並びに騒猛細胞及びガン細胞のような動植物細胞を包含する。検出しようとする DNA 又はRNA は全塩基配列を有していてもよいしその一部であってもよく、また単額でも二重額でもよい

DNA又はRNAに相補的なDNA断片は通常、検出しようとするDNA又はRNAと同一の起類に由来する。もっとも、供給駅ウイルス、紅蓮、微生物又はRNA又はRNAでクターに輝入し、このベクターを宿主中で複数する遺伝子工学によって産生されたもの;及びDNA又はRNAを用いるれたものを包含するあらゆるDNA又はRNAを用いることができる。

この発明のDNAプローブに用いることができる非 放射性マーカーは世光物質、化学発光物質及び酵素を包 合し、さらに、ピオチン及びNーアセトキシー2ーアセ チルアミノフルオレンのような低分子物質を結合することができる物質、これらの低分子物質をれてランとする 抗体、上記低分子物質を結合することができるアピジン のような高分子物質をはマーカーと上記物質の複々 をも包含する。世光物質の非限定的な例としてフルオレ 第1回はこの発明の DNAプローブの製造方法を説明するための株式図。

第2図はこの発明のDNAプローブの他の製造方法 を取明するための模式図である。

発明を実施するための最良の形形

上述したように、この発明のDNAプローブは、こ 出しようとするDNA又はRNAに相補的な単類部分を 有する。この発明の DNAプローブによって検出しょう とするDNA又はRNAの起想は、例えば、肝炎 (A. 数、B型)ウイルス、AlDSウイルス(BTLV-皿)、ATL ウ イルス(HTLV-1)、単純ヘルベス(I型、2型)、サイト メガロウイルス、麻疹ウイルス、風疹ウイルス、ポリオ ウイルス、コクサッキーウイルス、エコーウイルス、イ ンフルエンザウイルス、狂犬病ウイルス、黄熱病ウイル ス、日本脳炎ウイルス、マールブルグ病ウイルス、アデ ノウイルス、デングウイルス、EBウイルス、マンプス **ウイルス、ワクシニアウイルス、パルポウイルス、パポ** バウイルス、ロタウイルス、タナポックスウイルス、ヤ バウイルス、ラッサ鳥ウイルス、タバコモザイクウイル スのようなウイルス:マイコブラズマ:ッツガムシリ ケッチア、Q無リケッチア、発疹チフスリケッチアのよ うなりケッチア:クラミディアトラコーマティス、クラ ミディアプシタコシス;リン菌、破傷風菌、黄色ブドウ 球菌、レンサ球菌、結核菌、級膜菌、炭疽菌、肺炎球 菌、サルモネラ菌、コレラ菌、チフス菌、バラチフス

セイン及びローダミンを挙げることができる。化学発光 物質の非限定的な例としてルミノール、イソルミノール、β-(4- アミノブチル)-R-エチルイソルミノール、R-(4-アミノヘキシル)-R-エチルイソルミノール、R-(4-アミノブチル)-R-エチルイソルミノール、スクシンアミド、ロフィン、ルシグニン、アクリジニウムエステル、ピロガロール、ルシフェリン、インドール、リボフラビン、2-メチルー6-フェニル-7,7-ジヒドロイイミダソ(1,2-a)-ピラジンー8-オン及びその誘導体を挙げることができる。酵素の非限定的な例としてベルオキシダーゼ、β-ガラクトシダーゼ、アルカリフォスファクーゼ及びアシッドフォスファターゼを挙げることがで

DNAを高分子マーカーで直接線路することもできるが、DNAをピオチンのような低分子マーカーで掲載し、次いで酵素又は質光物質のようなマーカーが結合された、上記低分子物質に特異的に結合する高分子物質を結合させることもできる。また、DNAをハブランで標路し、次いでそのハブテンに対して特異的な抗体と酵素との複合体又は拡抗体を蛍光線盛したものを結合させることができる。

非放射機能を対合することができる官能基は公知であり、非限定的な例としてアミノ基、カルボキシル基、メルカプト基、水鉄基、エボキシ基及びホルミル基を挙げることができる。DNAがこのような基を有する場合

には、それを酵素で直接機能することができる。このような基を D N A に導入する方法は例えば欧州特許語 63,878号又は "Hucleic Acid Research" 9 (8), p.1933 (1981)に記載されている。なお、この発明の D N A ブローブがこのような官能基を有する場合には、非放射性マーカーはこのような官能基に結合されるべきである。非放射性探慮の官能基への結合は検出しようとする D N A 又はR N A とのハイブリダイゼーションの前又は後に行なうことができる。

この発明のDNAプローブの二重額領域は、非放射性マーカーで 標識することができ、又は非放射性マーカーを結合することができる官能基を有し、かつ検出しようとするDNA又はRNAに相補的な単額DNAを適錯することができるいずれのDNAであってもよく、例えばベクターDNA又は合成DNAである。これらのうち、 φ X-174 、 S 1 3、 M 1 2、 f 1、 f d 及び M 1 3のような、単額 頭状 D NAを有するバクテリオファージに由来するものが 好ましい。

この発明のDNAプローブの大きさは重要ではなく、12塩基ないし数+kbと広範囲にわたる。

この発明のDNAプローブは2つの基本的な方法により関製することができる。第1の方法では、検出しようとするDNA又はRNAに相補的な断片を含む第1の単類DNAやの検出しようとするDNA又はRNAに相補的な断片以外の領域に対して

と複製型と呼ばれる二重頻膜状DNAが先ず形成され、 状いでこの二重前環状DNAを終型として用いて単頻環 状DNAが形成され、このようにして形成された単頻膜 状DNAが次にファーラの形態で細胞から放出される。 第1の方法の好ましい具体例ではこのようなファージが 用いられる。先ず、ファージが感染している宿主細胞か ちファージの二重銀頭状 DNAを採取し、これを制限群 素で切断して開棄する。上記制度酵素と同じ制度酵素で 切断された、検出しようとするDNA又はRNAに対し て相補的な二重領DNAを上配開闢されたDNAと組換 えて、検出しようとするDNA又はRNAに相補的なD NA町片が挿入された二重鉛環状DNA(第1図中、参 照番号10で示す)を形成する。次にこのようにして得 られた二重鎖DNAを宿主細胞にトランスフェクション させる。二重銅膜状DNAは宿主細胞中で複製され、検 出しようとするDNA又はRNAに対して相談的なDN A断片を含む第1の単鎖環状DNAI2がファージの形 態で自主維胞から放出される。

上記2つの方法を、 軽付の図面を参照しながらその 好ましい具体例に基づいて詳細に設明する。

バクテリオファージ (以下ファージという) を用いた 第1の方法の好ましい 具体例を第1回に基づいて 説明する.

ファージ、すなわち、その宿主が船曹又は放線値であるウイルスは古くから知られている。ファージのうち、 φ X-174 、 S 1 3、 M 1 2、 f 1、 f d 及び M 1 3 は単頻頑状 D N A を有するものとして知られている。このようなファージの D N A が宿主船 腹内に取り込まれる

ブは的記算 I の単銅 D N A 1 2 と第 2 の単銅 D N A 1 8 とをハイブリ ダイズ することに よって 得ることができる。

なお、実放射性マーカーを結合することができる官 他基は二重額 D N A 1 4 又は単角 D N A 1 8 に導入する ことができ、非飲射性マーカーを官能基に結合すること ができる。

この発明のDNAプローブを調製するための上述し た納2の方法においては、約2のDNAを、検出しよう とするDNA又はRNAに相補的なDNA所片以外の形 1の単額DNA領域上に、 第1の単類DNAの上配領域 を終想として用いて形成する。これは、好ましくは10 ないし20世族、さらに好ましくは15ないし17塩基 の合成DNA(プライマー)を、第1の単鎖DNAの二 **重鉛DNAにしようとする倒岐の3′ 末端部分とハイブ** リダイズさせ、ピオチン、ハプテン、黄光物質、化学発 光物質のような非放射性マーカーを結合することができ るdUTP及びdATPのようなヌクレオチド並びに4種類のヌ クレオチド、すなわち、 dATP、 dCTP、 dGTP及び dTTFの存 在下でDNAポリメラーゼのクレノーフラグメントを用 いて上記プライマーを伸長することによって行なうこと ができる。第2のDNAが完全に形成されたか否かは、 別に興整した標準DNAを対限として用いた電気体効に よって確認することができる。 第2のDNAの形成が1 つのプライマーを用いて完進することができない場合に

は 2 又は 3 以上のブライマーを第 1 の単鉛 D N A とハイブリダイズさせることができる。

第2の方法の好ましい具体例を第2回に基づいて設 明する。検出しようとする DNA 又はRNA に相補的な 断片を含む終1の単鎖DNAは、例えば終1の方法と同 様にして得ることができる。合成DNA24を適当な制 段部位(第2図では EcoRi 部位)にハイブリダイズを せ、少なくとも1つの合成DNA22をプライマーとし て 第1の 単頻 D N A の 対応する 部分に ハイブリダイズ さ せる。言うまでもなく、ブライマーをハイブリダイズを せる好!の単類DNAの部分は、後出しようとするDN A又はRNAに相称的な断片以外の領域である。次にD NAを上記制限酵素で切断する。DNAプローブが顕状 で用いられる場合には、節2の鎖の伸長を終結させるス トッパーを、合成DNAに代えて制限部位に望かなけれ ばならない。次に、アミノ蓋の導入のためにアリルアミ ンが結合されたdUTP並びにdATP、dCTP、dGTP及びdTTPの 存在下でDNAポリメラーゼを用いてプライマー22を 仲長する。このようにして形成された第2のDNAにど オチンを結合するためにカプロイルアミドピオチンー N-ヒドロキシスクシンイミドエステルをDNAと反応 させると底鱗状のこの発明のDNAブロープを得ること ができる。

この発明のDNAグローブは、 収状又は直鎖状の形 悠で用いることができる。この発明のDNAグローブは

Aを質製した。

2. ビオチン原数W13ap19 RF DHAの調製

米間メリーランド州 20877 ガイザーズバーグのBR し社から市販されているニックトランスレーション女業 の溶液 A 4 (各0.2 akの dATP、 dCTP及び dGTP) 5 p.l. 2 μl のHllapis Rf DBA溶放(0.5 μg/μl、 日本国京 都府の宝酒造株式会社から市販)、2.5 μ l のC.(s) l ビ オチン-11-dUTP及び 35.5 m 1 の称液 E (HaO) を混合し た。 次いで 5 μ 1 の容波 C (0.4 U/ μ 1 の BRL DNA ポリ メラーゼ、40 pg/μl のデオキシリボヌクレアーゼ)を召 合物に加え、この混合物を18℃で1.5時間インキュ ベートした。この反応混合物に 5 μ l の溶液 D (J00 aN EDTA) 及び1.25gl の5% SDS水箱液を加えた。この富合 物を5 mlのセファデックス G-50カラムに架け、1 m 55C (0.15 M NaC.1、15 mM クエン酸ナトリウム、pH7.0)で治 難し、娩出権を150 単しづつ分取した。各種分をニトロ セルロースろ紙上に 2 μし づつスポットし、80℃で 3 0 分間加熱した。 ろ紙をプロッキング級衝疫 (22 BSA、 0.05% Triton X-100、及び 5 mMの EDTAを含む PBS(0.13 M HaCl、7 aM NagHPO。、3 aM NaHaPO。) 中に宝温で30 分間侵債した。次にろ紙を、希釈護衝液で200倍に希 択された、エンゾ社(ニューヨーク州ニューヨーク、ハ ドソンストリート325)から市販されているアビダン とアシッドフォスファターゼとの結合体である検出権合 体「Date X-1-acp」の旅在中に室包で1時間浸渍した。

従来のDNAプローブと河様にして用いることができる。すなわち、四ペようとするウイルス又は生物を含むことが疑われる組織、体徴等の被検試料又に固定する。以はガン細胞の被検試料をがあ出されたD別とに固定する。次いでガラスはお出ロンのの過度にでである。次いでガラスはある。又はRNAをニトする。DNAプローブが卑放射性セマーカーを含まない。まな対し、非放射性セマーカーを含まない。場合には、非放射性セマーカーを含まない。または、非な射性セブリックイゼージョン後に言語基に結合してハイブリグイズに対したプローブを検出する。それぞれの設備において発布工程が通常行なわれる。

この発明は以下の実施例を参照することによってより良く理解されるであろう。 実施例は例示のためにのみ示されたものであって、これらをいかなる場合も限定的に解釈してはならない。

突施例 1

1. アデノウイルス 2 (Ad 2) D N A が 導入された Wilepl9 単領 D N A の調整

1984年1月1日にアマシャム・ジャパンによって発行された「M 1 3 ファージによるクローニングとジデオキシシークエンス法」に記載された方法に従い、5.3 kbのAd2 DNA のHind回断片が挿入された単額KJ3ep19 D N

る紙を次に洗浄板衝在 (0.5 M MaCl、 0.5% Triton X-100、1 mM EDTA、2% BSA及び10 mM KPO 4、pR5.5)で5分間づつ5回洗い、予備検出緩衝域(0.2 K所融ナトリウム、pR5.8)で2分間づつ2回洗った。ろ紙を次に、1 all のナフトールAS-MX フォスフェートの予備検出緩衝液と4ag/m1のファーストバイオレットB塩の予値検出緩衝液と4ag/m1のファーストバイオレットB塩の予値検出緩衝液の100:1 混合物である熔液中で富潤で15時間インキュベートした。着色した函分を1つにまとめ、約1μg/m1のビオチン緩強M12ap19 8f DNAを得た。

3. D N A プローブ 溶 額 (ハイブリダイゼーシαン 容 額) の同型

Adz DNA が抑入された300 ng/al の Minapl9 、5 分間 充連することによって変性した、300 ng/al のビオチン 概能 Minapl9 RF DNA、50% ホルムアミド、4 x SSPE (0.72 M NaCl、40 mM NaPO。 4 mM EDTA、pH7.4)、5 x デンハルツの溶液(0.1% ポリピニルピロリドン360。0.1%フィコール 400、0.1% BSA)、0.1% SDS、0.1mg/al 変性サケ精子DNA及び10% 硫酸デキストランを4 2 でで 1 6 時間インキュベートした。

4 . A42 DRA の映出及び定量

譲度が1000 ng/ml、100 ng/ml、10 ng/ml、1 ng/ml
 又は0.1 ng/ml のAd2 DBA (BBL社から購入) 指額各5
 μlをニトロセルロースろ紙上にスポッドし、ろ紙を80でで1時間加熱した。ろ紙を生理会抽水中で10分間煮物し急速に冷却し、子像ハイブリダイゼーション容

被(50%ボルムアミド・4 x SSPE、5 x デンハルツの治 強、0.12 SDS及び0.1 ms/ml の変性サケ精子DNA)中に及 波し、4 2 ℃で3 時間インキュペートした。ろ紙を次 に、先に質製したハイブリダイゼーション溶液中で42 ℃で19 時間インキュペートし、0.12 SDSを含む2 x SSC で整温で15分間洗い、同じ溶液で60℃で15分 間、2 回抗い、SD Sを含まない2 x SSC で変温で1回 洗い、予算機出緩衝液中に接張した。ろ紙上のスポット はビオチン模数MJ3mp19 RF DNAの類類の場合と同様に若 色され、10 ng/ml以上のAd2 DNA が検出された。

1. Ad 2 DNA が挿入された X17mp19 単鉛 DNA の餌製

Ad 2 DRA が挿入された X13 ap I G 単始 D N A を実施例 1 と同様にして関製した。

2. ビオチン研覧 Milapis BF DNAの調製

BRESA 社(5001、サウスオーストラリア、アデライド)により市販されているフェトピオチン溶液(lag/el)2 μl、及びIOμlのPBSをヘマトクリット性に在入した。性の両端を對止した後、管を氷水中に入れキセノンランプで照射した。反応混合物を5 mlのセファデックス G-50カラムに架け、0.1% SDSを含む1 x SSC 熔磁で溶離した。溶離した破は I 5 0 μl づつ分取した。各種の発性した。保証のでは I 5 0 μl づつ分取した。各種のたでい、物種した面分を1 つにまとめて約 1 μ g/mlのピオチン排出 Bilapl9 RF DNAの容液を得た。

キュベートした。 1 0 0 μ 1 の緩彻破(67 m) 5P0。及び 6.7 m) MgCim、 pB7.4)、アリルアミンー dUTP (Proc. Nati. Acad. Sci. USA, Vol. 78, No. 11, pp. 663)-6637、1981年1 1 月の記載に従って調製)の 1 m以本格役 1 8 μ 1 並びに 3 μ 1 の D N A ポリメラーゼ I ラージフラグメント (4.2単位/ μ 1)を据合物に加え、これを 2 5 ℃で 3 0 分間インキュベートした。フェノール抽出後、 西正に二本銀化された D N A がエタノール沈殿によって得られた。

2) ビオチンによる機動

1) で何られた D N A を 1 0 0 μ 1 の 0.1 M Na8Co 1 に 辞解し、これに 2 0 μ 1 の e - カプロイルアミドビオチン- N - ヒドロキシスクシンイミドエステル (B R L 社から市駅) の DNSO 8 液 (les/al)を加え、この混合物を変換で 1 0 分間 反応させた。反応認合物を 3 a 1のセファデックス G-50カラムに 架け、1 x SSC (0.15 M 単化ナトリウム及び 0.015 M クエン齢ナトリウム)で容離し、 D N A を含む 6 の分を 0 収した。

3. HEV DNA の検出及び会員

500 ng/ml のビオチン御塗D N A プローブを含むハイブリダイゼーション溶液を実施例 1 と同様にして調製した。 H B V D N A が モの上でクローニングされているp8 B 3 2 2 2 ペクターを削限的 素 S ph I で開環し、接度 1000 ng/ml、100 ng/ml、100 ng/ml及び 1 ng/ml の上記締務を5 μ 1 づつニトロセルロースろ紙上にスポットした。

3. D N A ブロー ブ海 液 (ハイブリダイ せーション窓 液) の細句

ビオチン額歯 N 13 mp 13 RF D NAを担音放破砕数(海上電機 4280)で1 A で 3 O 秒間処理した以外は実施例 1 と同様にしてD N A ブロープ総液を調製した。

4 . Ad2 DNA の検出及び定量

検出及び定量を実施例1と同様にして行ない、 JORs/sl 以上の機度のスポットを検出した。

実施例 3

1. B型肝炎ウイルス(HBV)DNAが挿入されたN12sp19 単類DNA(HB/M12)の調動

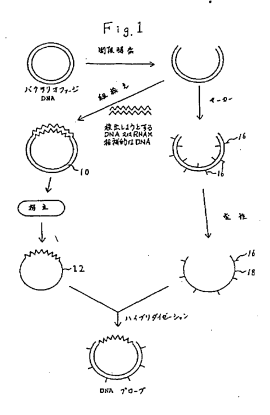
実施例1と同じ方法により、1.4 kbのBesHI 断片が 律入されたHB/MLJを得た。

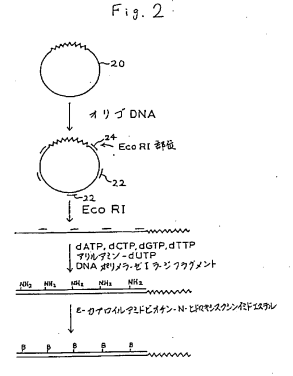
- 2. ビオチン個 鎖 D N A プローブの国製
- I) || B/N| 1) 上でのDNAの形成

5 種類の 1 5 塩基の合成オリゴ D N A 、 すなわち、
H B / M 1 3 の E co B 1 部位に相補的 な合成オリゴ D N A と と
H B / M 1 1 0 M 1 8 倒域の等間隔の 4 つの領域にそれぞれ組 補的な合成オリゴ D N A とをそれぞれ 1 μ g づつ合む水 密密 100 μ l を、 T E 板 街 遊 (10 μN Tris-HC 1 及び 1 μ g

E D T A p H B . O) 中 H B / M 1 3 (0.5 μ g / μ I) 4 0 μ l と 器合し、この混合物を 5 5 ℃で 5 分間インキュペートした。 次に M g C 1 。 及び M a C 1 を それぞれ 7 μ N 及び 1 0 0 μ M の 終 違 度になるように 加 えた。 刮 段 酵素 E co R I 符 敬 (12 単位 / μ 1) 3 μ l を 加 え、この 器合物を 3 7 ℃で 3 時間イン

pBR3122中に挿入されたHBV DNA の検出及び定量の結果、 10 ng/ei以上の複度のスポットが陽性であった。





Interment Appearant from Control of Statistics of Statistics and Statistics of Statist

	POCUSERTS CANCIDISES TO SE RELEVANT [COSTINUES SAGE YMS SEEDES GIGET]			
		Springer to Com to		
e todays , i	Comment of Description of the representative of the second descripts	Brighter to Co. 4.1		
- 1				
	19 February 1986	_		
- 1	see abstract; page 5, line 23 - page 7, line 12	1		
!				
x	EP. A. 0153873 (AMERSHAM INTERNATIONAL plc)			
- 1	4 September 1985 amm abstract, pages 2-5; figure 1/1	1-12		
İ	i e	i		
ĺ		1		
- 1		i		
i				
i		ĺ		
- 1		1		
		ļ		
- 1	•			
1				
- 1				
- 1				
- 1				
- (
Į		1		
:		1		
i		ł		
- :		į		
į		!		
Ì		ļ		
		1		
		!		
		!		
:	·	i		
•		}		
		į		
•		i		
:		ĺ		
		i		
i		!		
:		ı		
•				
ı				

ANNEX TO THE INTERNATIONAL SEARCH REPORT ON

INTERNATIONAL APPLICATION NO.

PCT/JP 86/00662 [SA 15678]

This Annex lists the patent family members relating to the patent documents cited in the above-mentioned international search report. The members are as contained in the European Patent Office EDP file on 22/04/87

The European Patent Office is in no way liable for these particulars which are merely given for the purpose of information.

Patent document cited in search report			family	Publication date
EP-A- 0192168	27/08/85	AU-A- JP-A-	5329486 61195699	28/08/85 29/08/85
EP-A- 0133671	06/03/85	AU-A- JP-A-	3138784 60100056	07/02/85 03/06/85
EP-A- 0147665	10/07/85	AU-A- JP-A-	3652384 60144662	20/06/85 31/07/83
EP-A- 0172153	19/02/86	AU-A-	4245885 61001388	21/11/65 07/01/66
EP-A- 0153873	04/09/85	JP-A-	60208997	21/10/85

For more details about this annex : see Official Journal of the European Patent Office, No. 12/82